

"Stent mit verbesserter Haltbarkeit"

5

Die Erfindung betrifft einen Stent zur Implantation in oder um ein Hohlorgan, mit mehreren achsial hintereinander angeordneten ringförmigen Wandsegmenten, die eine elastische Struktur aufweisen und die mittels Verbindungselementen miteinander verbunden sind.

10

Gattungsgemäße Stents und ihre Verwendung sind an sich bekannt und werden zur Erweiterung und Offenhaltung röhrenförmiger Hohlgorgane in diese eingesetzt. Derartige Stents weisen eine gitter- oder spiralförmige Struktur auf, die aus hintereinander achsial aufgereihten Wandsegmenten aufgebaut ist. Die Wandsegmente selbst werden aus miteinander in vielfältiger Weise verbundenen kurzen elastischen Stegen gebildet. Zwischen und innerhalb der Wandsegmente werden durch die Stege begrenzte Gitteröffnungen gebildet, die es ermöglichen, dass diese Struktur an ihrem Implantationsort in das Gewebe einwachsen kann. Solche Stents sind an sich bekannt und beispielsweise in der DE-A 197 46 88 oder auch der WO 03/063 733 beschrieben.

25

Stents werden in ein Hohlorgan, wie z. B. Blutgefäße, Harnleiter, Speiseröhren oder Gallenwege eingesetzt, um zu gewährleisten, dass diese eine lichte Weite beibehalten und der Durchfluss von Körperflüssigkeiten nicht behindert wird. Insbesondere in Blutgefäßen kommt es häufig zu Ablagerungen, die zum vollständigen Verschließen des Blutgefäßes führen können, was schwerwiegende gesundheitliche Folgen hat. In ein solches erkranktes Hohlorgan wird dann zur

30

BEST AVAILABLE COPY

Stützung der Organwand ein solcher Stent mittels eines Katheters eingesetzt. Häufig werden beispielsweise auch selbstexpandierende oder expandierbare Stents verwendet, die in einem ersten Zustand mit geringem Durchmesser in das Hohlorgan eingeführt und in dieser Position dann in einen zweiten Zustand mit größerem Durchmesser durch eine innere intrinsische Federkraft von selbst expandieren oder aktiv expandiert werden. Stents kommen aber auch dann zum Einsatz, wenn ein Hohlorgan, wie beispielsweise ein Blutgefäß, nicht mehr genügend Festigkeit aufweist, um in seiner ursprünglichen Form zu verbleiben. Dies führt zu sogenannten Aneurismen. In diesem Fall besteht das Risiko, dass sich das Hohlorgan, insbesondere ein Blutgefäß, an einer derartig erkrankten Stelle aufweitert und dabei reißen kann. Dies führt zu einer unerwünschten inneren Blutung. Um eine solche innere Verletzung zu vermeiden, wird ein Stent, insbesondere ein beschichteter Stent, derart in das erkrankte Gefäß eingesetzt, dass das erweiterte aneurysmatisch veränderte Segment vom Stent überbrückt wird. Die beiden Enden des Stents dichten dann jeweils das davor und dahinter liegende gesunde Segment ab.

Neben einer ausreichenden Stützfähigkeit muss ein solcher Stent aber auch genügend Flexibilität aufweisen, um Bewegungen seines Trägers oder der Blutgefäße bzw. Hohlorgane folgen zu können. Gerade bei selbstexpandierenden Stents ist es auch erforderlich, dass der Stent auf den geringen Durchmesser in dem ersten Zustand komprimiert wird und dass er dann auf den großen Durchmesser bei dem zweiten Zustand expandieren kann. Diese Flexibilität wird dadurch gewährleistet, dass mehrere elastische, ringförmige Wandsegmente mittels einzelner Verbindungselemente miteinander verbunden sind.

Es hat sich jedoch gezeigt, dass bei starker Beanspruchung wie sie beispielsweise beim Einsetzen solcher gattungsgemäßer Stents mittels eines Katheters, der bei der Einführung dem jeweiligen Hohlorgan bzw. Blutgefäß folgend starke Windungen und Krümmungen durchlaufen muss, die Integrität und Stabilität solcher Stents nicht immer gewährleistet ist. So kann es vorkommen, dass in manchen Fällen einzelne Wandelemente insbesondere an ihren Verbindungsstellen also an verbindenden Segmenten, Elementen und Punkten brechen, wodurch die Funktion und/oder der Halt des Stents im Körper stark beeinträchtigt werden kann. Die Erfindung hat daher zum Ziel, einen Stent der zuvor beschriebenen gattungsgemäßen Art bereitzustellen, der auch bei starker Beanspruchung bei der Expansion und/oder Einführung des Stents in das entsprechende Hohlorgan eine verbesserte Haltbarkeit insbesondere Bruchsicherheit zeigt. Darüber hinaus soll dieser Stent eine verbesserte Flexibilität aufweisen. Dieses Ziel wird durch die in den Ansprüchen definierten Merkmale erreicht.

Die erfindungsgemäße Lösung zeichnet sich dadurch aus, dass bei einem Stent der gattungsgemäßen Art mit ringförmigen elastischen Wandsegmenten die Federelemente enthalten, diese einzelnen Federelemente wellenförmig ausgebildet sind.

Der erfindungsgemäße Stent ist in seiner Grundstruktur ein gitterförmiger Schlauch bzw. Hohlzylinder, der um bzw. entlang einer zentralen Achse verläuft. Der Stent selbst ist entlang dieser Achse flexibel und biegsam, damit er beim Einschieben in ein Körperorgan Windungen, Biegungen bzw. Abzweigungen überwinden kann. Die schlauchförmige

Gitterstruktur wird durch eine mit Öffnungen versehene Wand gebildet, wobei die Wand elastische ringförmige um die Achse verlaufende Wandsegmente enthält, die über Verbindungssegmente miteinander verbunden sind. Die ringförmigen Wandsegmente selbst sind aus Wandelementen aufgebaut, die zu einem die Achse umgebenden Ring zusammengefasst sind. Die ringförmigen Wandsegmente sind entlang der zentralen Achse aufgereiht, wobei die einzelnen Segmente durch Verbindungssegmente miteinander verbunden werden.

10 Einzelne ringförmige Wandsegmente enthalten Federelemente, welche dem Wandsegment die gewünschte Elastizität verleihen, um eine Expansion des Stents radial zur zentralen, biegbaren Achse zu ermöglichen, wobei der Durchmesser des durch die Wand gebildeten, inneren Schlauchlumens bzw. des

15 Hohlzylinders, vergrößert wird. Auf diese Weise entfalten die Wandsegmente die gewünschte elastische Stützwirkung auf das Hohlorgan. Die Wandsegmente werden dabei vorzugsweise vollständig aus in der Wandebene liegenden benachbarten Federelementen bzw. Stegen gebildet, die V-förmig

20 bzw. zickzackförmig einen Ring um die Stentachse bilden. Vorzugsweise sind die Wandsegmente aus dem Federelement aufgebaut.

Die Federelemente sind üblicherweise biegsame Stege, die

25 an ihren Enden V-förmig über Verbindungspunkte oder Verbindungselemente miteinander verbunden sind. Die Erfindung zeichnet sich nun durch eine besondere Ausgestaltung dieser biegsamen Stege bzw. Federelemente aus.

30 Erfindungsgemäß sind diese Federstege nämlich nicht gerade bzw. linear sondern wellenförmig, wodurch die auf die Verbindungspunkte wirkenden Kräfte bei der Expansion und bei einer Biegung entlang der Schlauch- oder Stentachse stark

verringert werden. Dabei verläuft die wellenförmige Struktur zweckmäßigerweise in der Wandfläche. In seiner einfachsten Form wird diese Struktur aus einer einfachen Welle gebildet, d. h. aus einem Wellental und einem Wellenberg. Dabei weist der kurvenförmige Wellenverlauf mindestens einen Wendepunkt auf. Selbstverständlich ist es erfindungsgemäß möglich, die Federelemente aus mehreren hintereinander verlaufenden, wellenförmigen Kurven zu bilden. Erfindungsgemäß ist es auch möglich, die wellenförmige Struktur anstatt sinusförmig rund auch in einer Zickzackstruktur verlaufen zu lassen.

In einer weiteren erfindungsgemäßen Ausführungsform sind die Federelemente derart ausgestaltet, dass der zwischen ihnen an den V-förmigen Verbindungssegmenten gebildete Winkel bezogen auf das Winkelinnere konkav verläuft, d. h. dass der von zwei benachbarten Federelementen tangential gebildete Winkel zum Federstegende bzw. zum Federverbindungselement hin abnimmt und kleiner wird. Das heißt, dass bezogen auf den Verbindungspunkt der Federn eine symmetrische Struktur gebildet wird, die derjenigen des griechischen Buchstabens v in symmetrischer Schreibweise entspricht.

In einer Weiterbildung der Erfindung sind die einzelnen Wandsegmente mittels eines durchgehenden Längsstegs miteinander verbunden. In einer besonderen Ausführungsform ist der Längssteg linear durchgehend ausgebildet und kann so Druckspannungen oder Zugspannungen in Längsrichtung aufnehmen, ohne dass dadurch eine Längenänderung des Stents bewirkt wird. Gleichermäßen bewirkt ein Kontrahieren, also ein Zusammendrücken der einzelnen Wandsegmente ebenfalls keine Längenänderung des Stents, da die dabei

eventuell auftretenden Zugspannungen oder Druckspannungen auf den durchgehenden Längssteg übertragen und von diesem aufgenommen werden.

- 5 Eine Weiterbildung der Erfindung zeichnet sich dadurch aus, dass die ringförmigen Wandsegmente Wandelemente umfassen bzw. aus einer Mehrzahl solcher Elemente gebildet sind. Diese Wandelemente sind vorzugsweise Federelemente die wechselweise unter einem aus ersten Federelementen und
10 zweiten Federelementen gebildeten Winkel zueinander angeordnet sind. Hierdurch ergibt sich für die Wandsegmente eine zickzackartige elastische Struktur, wodurch eine gute, elastische Federwirkung erreicht wird, die auch eine zur Stentachse radiale Expansion ermöglicht und die Stützwirkung auf das Hohlorgan bewirkt.
15

- Die Verbindungssegmente verbinden zweckmäßigerweise entweder nur erste oder zweite Federelemente miteinander. Die Verbindungssegmente selbst sind gegenüber entlang der
20 Stentlängsachse einwirkende Schub- und Zugkräften nicht elastisch und im wesentlichen starr, d. h. dass diese zusammen mit den durch sie verbundenen Federelementen diese Zug- und Schubkräfte aufnehmen und eine Längenänderung des Stents verhindern. Dadurch bilden die jeweils verbundenen
25 ersten bzw. die zweiten Federelemente gemeinsam mit den Verbindungssegmenten den durchgehenden Längssteg. Zu diesem Zweck sollten die Verbindungssegmente und die damit verbundenen Federelemente jeweils parallel zu einander angeordnet sein. Dies gilt wieder im Bezug auf die Projektion auf eine Umfangsfläche des Stents. Auf diese Weise
30 wird gewährleistet, dass die Krafteinleitung nur entlang des Längsstegs wirkt und keine Querkomponente hat, die zu einer unerwünschten Verkürzung oder Verlängerung des

Stents führen könnte. Dies schließt eine longitudinale Expansion oder Kontraktion ermöglichende nicht linearen Verlauf aus, wie er z. B. durch einen zickzackförmigen oder wellenförmigen Verlauf des Längssteges entsteht.

5

Eine Ausführungsform der Erfindung zeichnet sich durch mehrere in einer Projektion auf eine Außenumfangsfläche zueinander parallele Längsstege aus, die in Umfangsrichtung voneinander beabstandet angeordnet sind. Dies können
10 beispielsweise drei oder vier Längsstege sein. Auf diese Weise werden die Wandsegmente besonders wirkungsvoll zueinander positioniert, wobei gleichzeitig eine Längenänderung des Stents zuverlässig vermieden wird.

15 Es ist auch möglich, dass der Längssteg eine schraubenlinienartige Gestalt hat. Dies kann beispielsweise dann der Fall sein, wenn der Längssteg aus den Verbindungssegmenten und den ersten bzw. zweiten Federelementen besteht. Dies führt zu einem besonders einfachen Aufbau. Längenänderungen aufgrund von Druckspannungen oder Zugspannungen
20 oder durch ein Zusammendrücken des Stents werden trotzdem zuverlässig vermieden.

Die Verbindungssegmente sowie die Verbindungselemente können
25 auch eine größere Materialdicke bzw. Breite aufweisen als die Federelemente. Insbesondere dann, wenn ein selbstexpandierender Stent mittels Laser aus einem röhrenförmigen Körper mit geringem Durchmesser geschnitten wird, ergibt sich ein geringer Aufwand. In dem ersten Zustand
30 mit geringem Durchmesser sind die Verbindungssegmente dann beispielsweise in etwa S-förmig ausgebildet. In dem zweiten Zustand mit größerem Durchmesser weisen die Verbindungssegmente dann zumindest eine Komponente parallel zu

dem Längssteg auf. Die Verbindungssegmente können beispielsweise die doppelte Breite der Federelemente haben. Dadurch ergibt sich ein besonders einfaches Schnittmuster

- 5 Vorzugsweise ist der Stent einstückig ausgeführt. Auf diese Weise ergibt sich eine stabile Konstruktion ohne unnötige Kanten oder Sollbruchstellen.

Als Material für den Stent kann ein Formgedächtnis-Material, wie beispielsweise ein sogenanntes Memory-Metall, nämlich eine Nickel-Titan-Legierung, wie sie auch unter dem Namen Nitinol vertrieben wird, verwendet werden. Auch Polymere, wie sie in anderen Bereichen der Medizin zur Implantation im Körper verwendet werden, sind zur Herstellung des erfindungsgemäßen Stents geeignet. Aus einem röhrenförmigen Körper mit geringem Durchmesser kann dann beispielsweise mittels Laserstrahlung ein geeignetes Schnittmuster zum Bereitstellen der Federelemente und der Verbindungssegmente herausgeschnitten werden. Auf bekannte Weise
10 kann diesem röhrenförmigen Körper dann die expandierte Form aufgeprägt werden. Wird der so erzeugte Stent anschließend in den Zustand mit kleinem Durchmesser komprimiert und beispielsweise mittels eines Katheters in ein erkranktes Blutgefäß eingeführt, so kann der Stent an seiner Position durch Erwärmen über die sog. Konversionstemperatur wieder automatisch in die eingeprägte Form gebracht werden.
15
20
25

Als weitere Materialien für den Stent bieten sich außerdem
30 Edelstahl, Kunststoff oder sog. selbstauflösende Materialien an. Insbesondere diese selbstauflösenden Materialien sind dann von Vorteil, wenn ein Stent nicht dauerhaft gelegt werden soll. Wenn keine selbstexpandierenden Stents

verwendet werden, können diese an der gewünschten Position beispielsweise mittels eines Ballonkatheters expandiert werden.

5 Vorzugsweise sollte die Oberfläche des Stents bearbeitet, insbesondere veredelt, geglättet und/oder poliert sein. Auf diese Weise ergibt sich eine glatte und körperverträgliche Oberfläche.

10 Diese erfindungsgemäße wellenförmige Ausbildung der Federstege ist vorzugsweise derart, dass sie zu keinem wesentlichen Betrag zur longitudinalen Elastizität führt, d. h. dass durch die Stege ihre Länge bei Zug und Druckbeanspruchung entlang der Stentlängsachse ändern.

15

Die Erfindung soll anhand der folgenden Figuren näher erläutert werden. Es zeigen

Fig. 1 einen nicht expandierten geschnittenen Stent wie er
20 in der nicht vorveröffentlichten DE-A 102 43 136 bzw. der darauf beruhenden PCT/DE03/..... beschrieben ist.

Fig. 2 zeigt den Ausschnitt eines Stents von Fig. 1 in expandierter Form.

25

Fig. 3 zeigt einen erfindungsgemäßen Stent in nicht expandierter Form.

Fig. 4 zeigt einen vergrößerten Ausschnitt des erfindungsgemäßen Stents von Fig. 3 in expandierter Form.
30

Fig. 5 zeigt eine alternative Ausführungsform eines expandierten erfindungsgemäßen Stents in vergrößerter Form.

In Fig. 1 ist eine allgemeine schematische Darstellung eines Schnittmusters zum Herstellen eines nicht expandierten Stents dargestellt. Dabei wird der Stent 10 wird mittels
5 Laserstrahlung aus einem Röhrchen aus einem geeigneten Material, beispielsweise aus einem Formgedächtnis-Material, nämlich eines Memory-Metalls, wie z.B. Nitinol, ausgeschnitten. Dabei zeigt Fig. 1 eine vergrößerte Teildarstellung eines auf die Umfangsfläche des Stents projizierten Schnittmusters in abgewickelter Darstellung. Der
10 leichteren Übersicht halber sind in der Fig. 1 nur zwei erste Federelemente 14 und zwei zweite Federelemente 15 mit Bezugszeichen versehen. Wie sich der Figur entnehmen läßt, sind in einem ersten Zustand nach dem Einschneiden
15 des Schnittmusters in das Röhrchen aus Memory-Metall die ersten Federelemente 14 und die zweiten Federelemente 15 einander benachbart angeordnet und über Verbindungspunkte bzw. Verbindungselemente 17 miteinander verbunden. Die
ersten Federelemente 14 und die diesen benachbarten zwei-
20 ten Federelemente 15 sind dabei parallel aneinander liegend angeordnet. Gut in der Figur zu sehen ist die in etwa S-förmige Gestalt der Verbindungssegmente 12. Außerdem wird in der Fig. 1 deutlich, dass einander benachbart angeordnete Wandsegmente 11 jeweils um einen Versatz gegeneinander versetzt angeordnet sind, der der Dicke des ersten Federelementes 14 und des zweiten Federelementes 15
25 entspricht. Auf diese Weise ist in dem ersten Zustand ein erstes Federelement 14 eines Wandsegmentes 11 an seinen Enden jeweils mittels Verbindungssegmenten 12 mit einem um den Versatz versetzten ersten Federelement 14 der benachbarten Wandsegmente 11 verbunden. Nach dem Einschneiden
30 des in Fig. 1 dargestellten Schnittmusters in einen röhrenförmigen Rohling aus z. B. Memory-Metall wird der so

hergestellte Stent in einen zweiten Zustand expandiert, der einen größeren Durchmesser hat als der erste Zustand. Dieser zweite Zustand wird dem Stent 10 dann auf bekannte Weise aufgeprägt. Zur Implantation mittels eines Katheters wird der so vorbereitete Stent 10 dann in einen Zustand mit geringem Durchmesser zusammengedrückt. Nach der gewünschten Positionierung kann der Stent 10 dann durch Erwärmen über die sogenannten Konversionstemperatur wieder in die eingeprägte Form des zweiten Zustands expandiert werden. Es ist aber auch möglich, den Stent 10 mittels eines Ballonkatheters zu expandieren.

Fig. 2 zeigt eine vergrößerte Teildarstellung des Stents 10 von Fig. 1 in expandierter Form. Wie der Figur zu entnehmen ist, weisen die Wandsegmente 11 jeweils erste Federelemente 14 und zweite Federelemente 15 auf. Die ersten Federelemente 14 und die zweiten Federelemente 15 sind zueinander jeweils unter einem Winkel angeordnet. Auf diese Weise bilden die ersten Federelemente 14 und die zweiten Federelemente 15 eine zickzackartige Struktur. Dadurch sind die Wandsegmente 11 jeweils in Radialrichtung federnd nachgiebig ausgebildet.

Wie der Fig. 2 außerdem zu entnehmen ist, verbinden die Verbindungssegmente 12 jeweils einander benachbarte erste Federelemente 14 der einzelnen Wandsegmente 11 miteinander. Auf diese Weise bilden die Verbindungssegmente 12 gemeinsam mit den durch diese verbundenen ersten Federelementen 14 die Längsstege 13. Die einzelnen Wandsegmente 11 sind in der Figur gegen benachbarte Wandsegmente 11 jeweils um einen Versatz versetzt angeordnet, der in etwa der gemeinsamen Dicke des ersten Federelementes 14 und des zweiten Federelementes 15 entspricht. Die Verbindungsseg-

mente 12 haben eine in etwa S-förmige Struktur. Auf diese Weise ergibt sich eine in etwa zu den ersten Federelementen 14 parallele Krafteinleitrichtung 16 von einem ersten Federelement 14 zu einem an dieses angrenzende ersten Federelement 14. Die Verbindungssegmente 12 weisen außerdem in etwa die doppelte Dicke der ersten Federelemente 14 auf. Wenn in diesem Fall die Krafteinleitung von einem ersten Federelement 14 zum dazu benachbarten ersten Federelement 14 nicht perfekt parallel zu deren Erstreckungsrichtungen erfolgt, lassen sich trotzdem auftretende Querkräfte bis zu einem gewissen Maß durch diese verdickte Ausführung der Verbindungselemente 12 aufnehmen, ohne dass es zu einer Längenänderung des Stents 10 kommt.

Fig. 3 zeigt einen geschnittenen erfindungsgemäßen Stent in nicht expandierter Form. Dabei sind die Federelemente 14, 15 der ringförmigen Wandsegmente 11 wellenförmig ausgestaltet. Im Beispiel der Figur besteht die wellenförmige Ausgestaltung aus drei Wellenbergen bzw. -tälern oder auch drei hintereinander geschalteten Wellen. Prinzipiell ist es möglich die Federelemente mit mehr oder weniger Wellen zu versehen. In seiner einfachsten Form besteht das erfindungsgemäße Federelement 14, 15 aus einem Wellenberg und einem Wellental wie dies beispielsweise in Fig. 4 dargestellt ist. Dabei weist der zwischen den Verbindungspunkten 17 der Federelemente 14, 15. Dabei weist der kurvenwellenförmige Verlauf der Federelemente 14, 15 zwischen den Verbindungspunkten 17 mindestens einen Wendepunkt, vorzugsweise mindestens drei Wendepunkte auf. Die Segmente 14, 15 bilden an ihrem Verbindungspunkt 17 zueinander einen Verbindungswinkel 24 aus. In der erfindungsgemäßen bevorzugten Ausführungsform sind die Federelemente derart wellenförmig ausgestaltet, dass ihre Wellenkurve bezüg-

lich des Verbindungswinkels 24 konkav verläuft. Dabei nimmt die Größe des Verbindungswinkels zum Verbindungspunkt 17 laufend ab. Es hat sich gezeigt, dass durch mit einer solchen erfindungsgemäßen Ausgestaltung auf die Verbindungspunkte 17 und die Verbindungssegmente 12 wirkende Kräfte stark verringert werden, wodurch die Haltbarkeit des Stents zunimmt.

Fig. 5 zeigt eine alternative erfindungsgemäße Ausführungsform, bei der die Wellenstruktur der Federelemente 14, 15 durch eine Zickzacklinie ausgestaltet ist. Dabei entsprechen die Spitzen 20 bzw. 22 den Wellenbergen 20, 22 von Fig. 4. Auch bei dieser Ausführungsform ist der von den Federelementen 14, 15 am Verbindungselement 17 gebildete Winkel 24 zum Verbindungspunkt 17 kleiner als in der Mitte zwischen den Verbindungspunkten. In einer bevorzugten Ausführungsform enthalten die Verbindungssegmente 12 eine röntgenopaque Markierung (nicht dargestellt). Besonders bevorzugt ist es, dass die Verbindungssegmente 12 mit den Federelementen 14, 15 einen longitudinalen Längssteg 13 ausbilden, der longitudinal auf den Stent einwirkende Zug- und Scherkräfte aufnimmt. Dabei werden in einem Längssteg jeweils nur Verbindungselemente oder Federelemente 14, 15 verbunden, so dass mehrerer Längsstege parallel zueinander verlaufen und sich nicht kreuzen. In einer zweckmäßigen Weiterbildung umläuft die Markierung die Gitterwand des Stents spiralförmig in achsialer Richtung z. B. entlang oder parallel des Längssteges 13.

"Stent mit verbesserter Haltbarkeit"

5

Bezugszeichenliste

	10	Stent
10	11	Wandsegment
	12	Verbindungssegment
	13	Längssteg
	14	erstes Federelement
	15	zweites Federelement
15	16	Krafteinleitrichtung
	17	Verbindungspunkt
	20	Wellenberg
	22	Wellental
	24	Verbindungswinkel

20

"Stent mit verbesserter Haltbarkeit"

5

Patentansprüche

1. Stent (10) mit einer um eine longitudinale Achse verlaufenden röhrenförmigen Gitterwand aus elastischen Wandsegmenten (11), die circumferential entlang der Achse hintereinander angeordnet sind und die über Verbindungssegmente (12) miteinander verbunden sind, wobei die Wandsegmente (11) Federelemente (14, 15) umfassen, die über Verbindungselemente (17) unter Bildung eines Verbindungswinkels (24) miteinander verbunden sind, dadurch gekennzeichnet, dass die Federelemente (14, 15) eine wellenförmige Struktur mit mindestens je einem Wellenberg (20) und einem Wellental (22) aufweisen.
2. Stent nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die wellenförmige Struktur zum Verbindungselement (17) bezüglich des Winkels (24) konkav ausgebildet ist.
3. Stent nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Federelemente (14, 15) mit den Verbindungssegmenten (12) unter Ausbildung eines Längsstegs (13) miteinander verbunden sind, der in der Gitterwand in axialer Richtung verläuft.
4. Stent nach einem der vorgehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass der Längssteg (13) die Wand spiralförmig umläuft.

5. Stent nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass er mehrere parallel zueinander verlaufende Längsstege (13) enthält.

5 6. Stent nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass der Stent röntgenopaque Markierungen aufweist.

7. Stent nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Markierungen auf einer die Gitterwand spiralförmig umlaufenden Linie angeordnet sind.

8. Stent nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Verbindungssegmente (12) und/oder die Verbindungselemente (17) eine größere Materialbreite aufweisen als die Federelemente (14, 15).

9. Stent nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, dass die Verbindungen (12, 17) mindestens doppelt so breit sind wie Federelemente (14, 15).

10. Stent nach einem der vorhergehenden Ansprüche, erhältlich durch Schneiden eines Hohlzylinders zu einem einstückigen Gebilde.

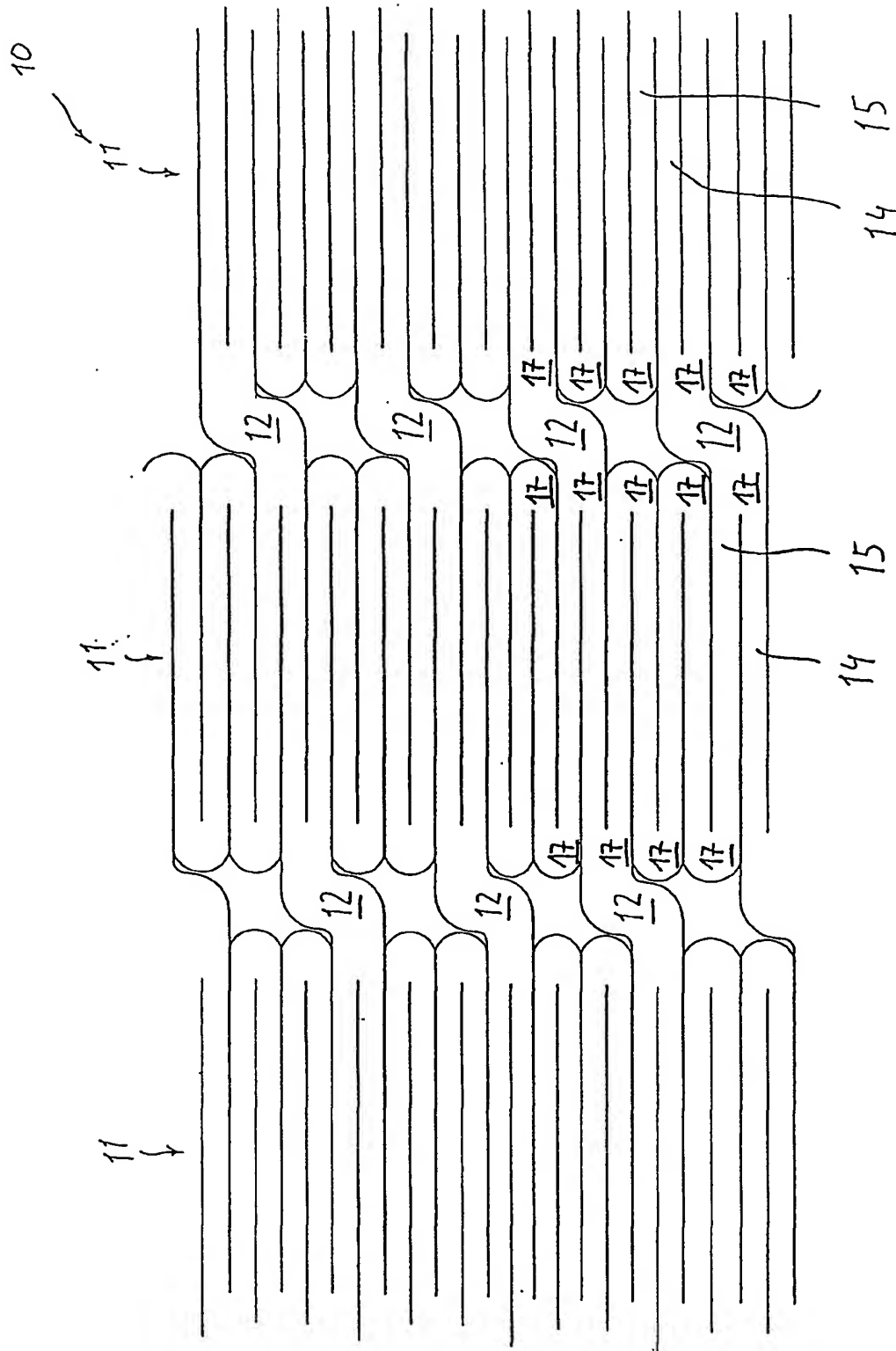


Fig. 1

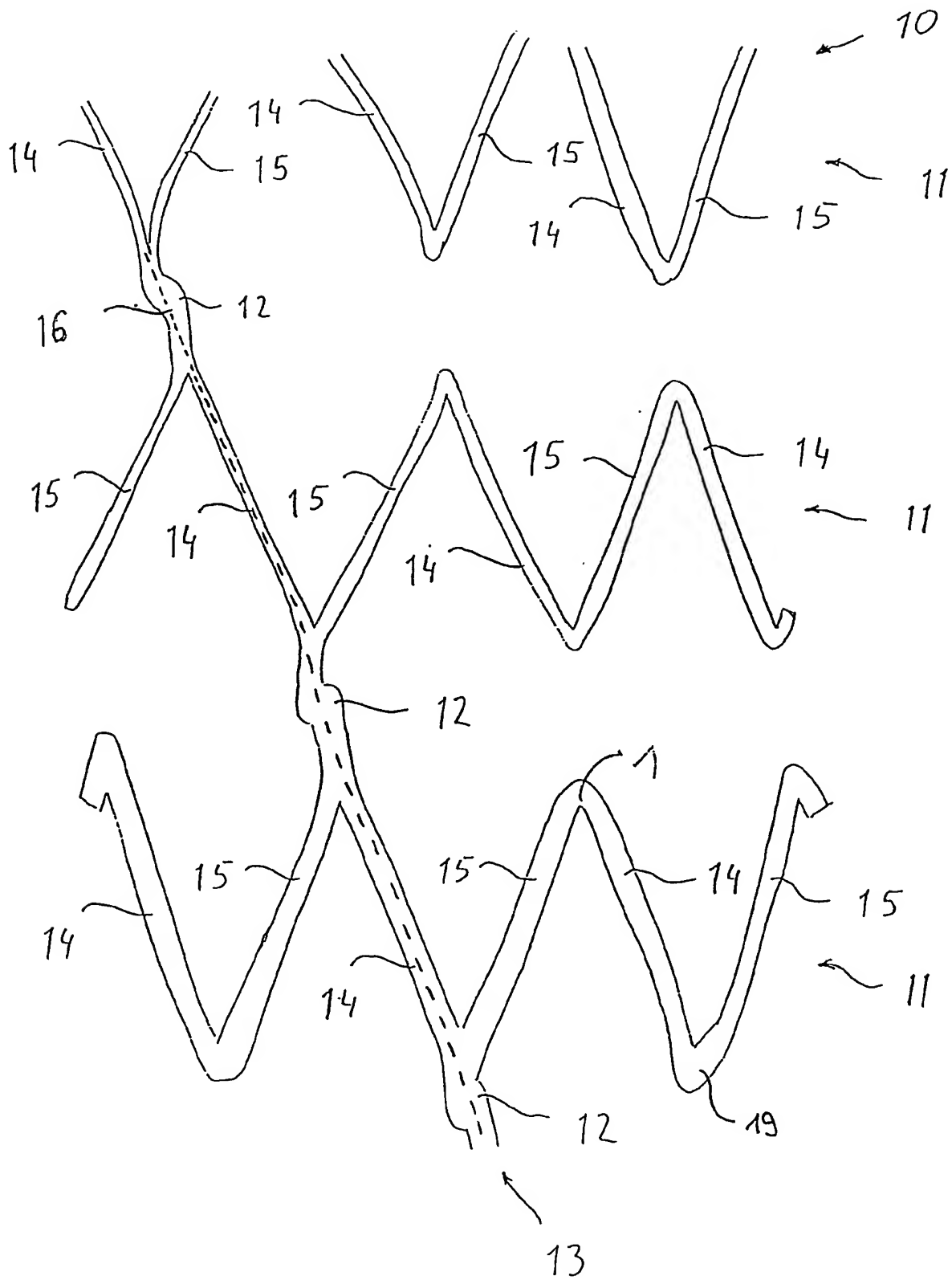


Fig. 2

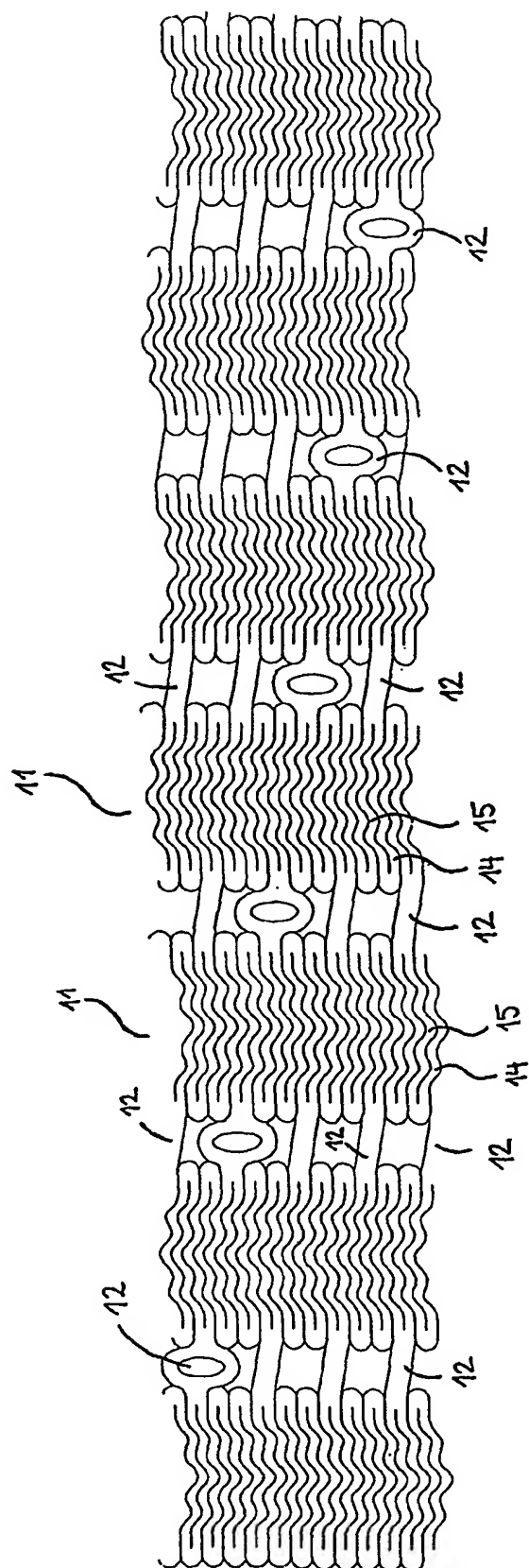


Fig. 3

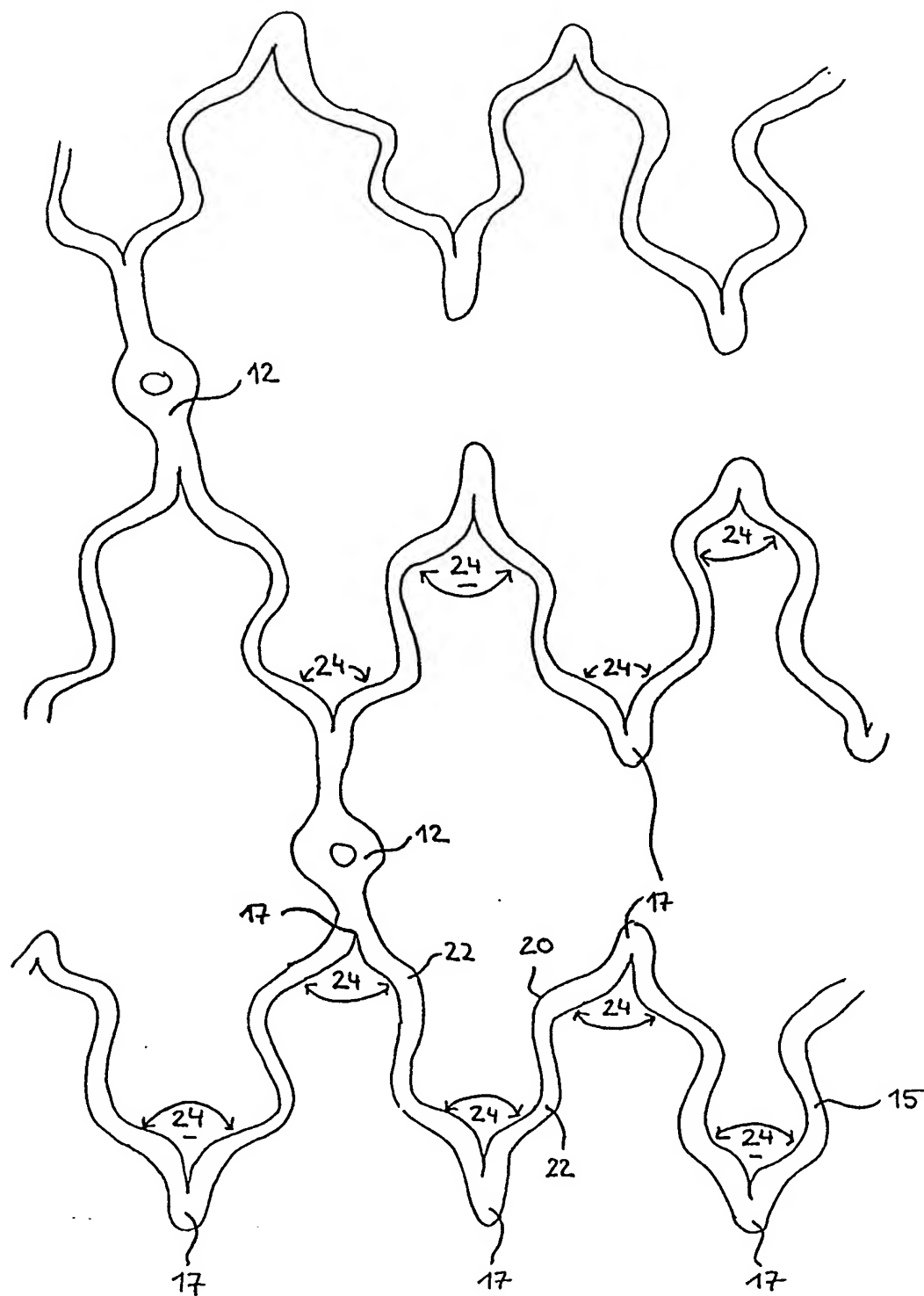


Fig. 4

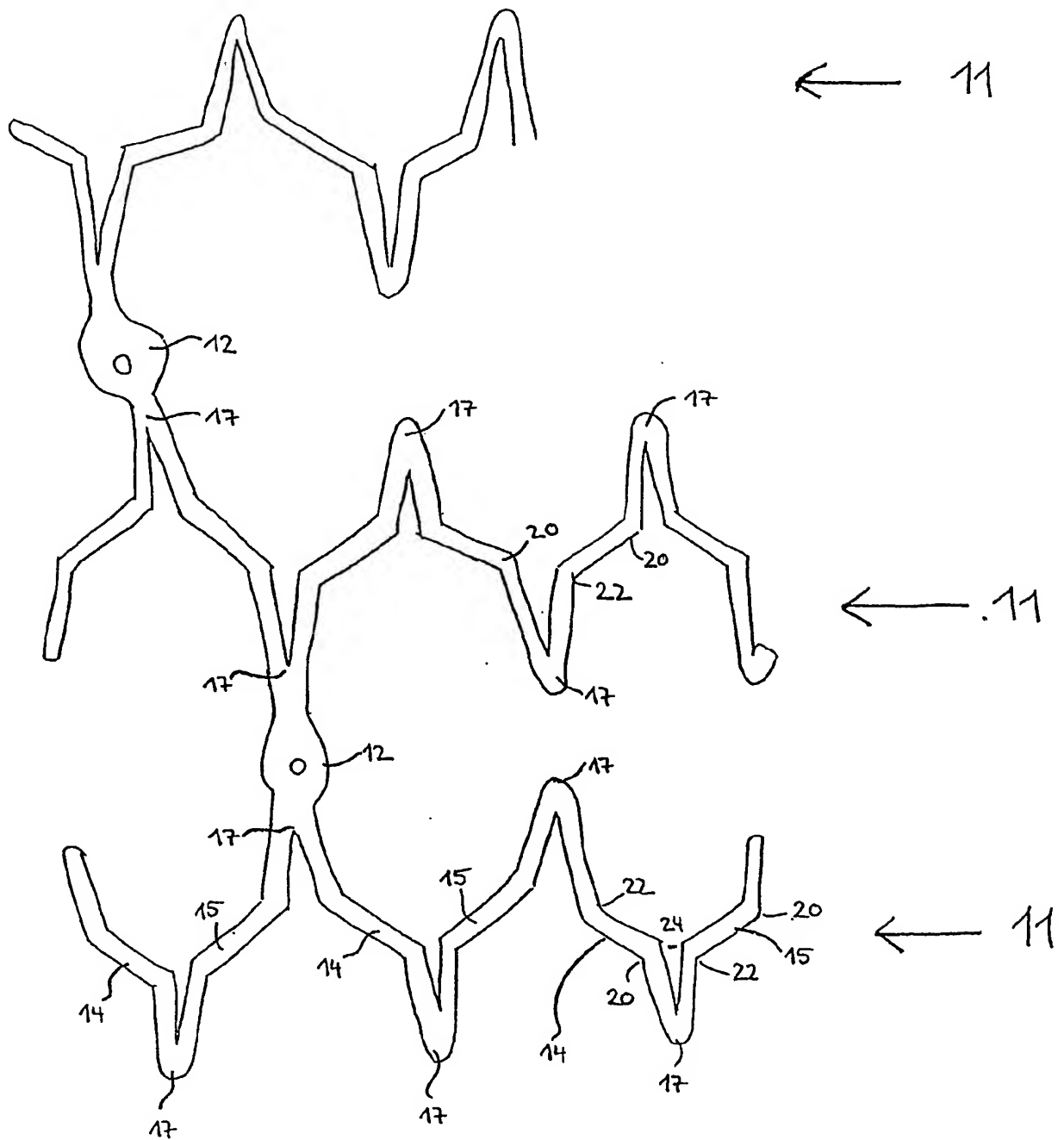


Fig. 5

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No
PCT/DE2004/002070

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 7 A61F2/06

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)
IPC 7 A61F

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)
EPO-Internal

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	WO 02/34163 A (SMART THERAPEUTICS, INC; RIVELLI, PATRICK; PIPLANI, ALEC; DONAHUE, SEA) 2 May 2002 (2002-05-02) page 5, line 9 - page 8, line 13 page 9, line 16 - line 17 figures 1-5	1-3,5,6, 10
X	DE 195 40 851 A1 (VARIOMED AG, BALZERS, LI) 7 May 1997 (1997-05-07) column 4, line 9 - column 5, line 65 claims 6,7	1,2,8,10
X	EP 0 937 442 A (CORDIS CORPORATION) 25 August 1999 (1999-08-25) figure 10	1,2
	----- -/--	

☒ Further documents are listed in the continuation of box C.

☒ Patent family members are listed in annex.

* Special categories of cited documents:

- *A* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- *E* earlier document but published on or after the international filing date
- *L* document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- *O* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- *P* document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

- *T* later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
- *X* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
- *Y* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.
- * & * document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

17 August 2005

Date of mailing of the international search report

24/08/2005

Name and mailing address of the ISA

European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2
NL - 2280 HV Rijswijk
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,
Fax: (+31-70) 340-3016

Authorized officer

Schönleben, J

C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	WO 99/65418 A (SULZER VASCUTEK LIMITED; ASHTON, TIMOTHY, RAWDEN; STEVENSON, DAVID, GR) 23 December 1999 (1999-12-23) figures 7,7a-7D	8,9
P,A	WO 2004/026176 A (CAMPUS MEDIZIN UND TECHNIK GMBH; JUNG, JOHANNES) 1 April 2004 (2004-04-01) page 5, line 1 - line 30; figure 2	3-9

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No

PCT/DE2004/002070

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)	Publication date
WO 0234163	A	02-05-2002	AU 1322402 A EP 1339354 A2 WO 0234163 A2	06-05-2002 03-09-2003 02-05-2002
DE 19540851	A1	07-05-1997	AT 169484 T DE 59600411 D1 DK 734698 T3 EP 0734698 A2 ES 2119527 T3 JP 3168531 B2 JP 9010318 A US 5876449 A	15-08-1998 17-09-1998 23-06-1999 02-10-1996 01-10-1998 21-05-2001 14-01-1997 02-03-1999
EP 0937442	A	25-08-1999	US 6017363 A AT 286371 T AU 723672 B2 AU 1743199 A CA 2262292 A1 DE 69923016 D1 EP 0937442 A2 JP 11285535 A US 2003009209 A1 US 2001004706 A1 US 6258116 B1 US 2004172126 A1 US 6746476 B1 US 2001056297 A1	25-01-2000 15-01-2005 31-08-2000 25-11-1999 24-08-1999 10-02-2005 25-08-1999 19-10-1999 09-01-2003 21-06-2001 10-07-2001 02-09-2004 08-06-2004 27-12-2001
WO 9965418	A	23-12-1999	AU 6511898 A WO 9965418 A1	05-01-2000 23-12-1999
WO 2004026176	A	01-04-2004	DE 10243136 A1 AU 2003277804 A1 WO 2004026176 A1 EP 1555959 A1	19-05-2004 08-04-2004 01-04-2004 27-07-2005

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES
IPK 7 A61F2/06

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RESEARCHIERTE GEBIETE

Recherchierte Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)
IPK 7 A61F

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal

C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	WO 02/34163 A (SMART THERAPEUTICS, INC; RIVELLI, PATRICK; PIPLANI, ALEC; DONAHUE, SEA) 2. Mai 2002 (2002-05-02) Seite 5, Zeile 9 - Seite 8, Zeile 13 Seite 9, Zeile 16 - Zeile 17 Abbildungen 1-5	1-3,5,6, 10
X	DE 195 40 851 A1 (VARIOMED AG, BALZERS, LI) 7. Mai 1997 (1997-05-07) Spalte 4, Zeile 9 - Spalte 5, Zeile 65 Ansprüche 6,7	1,2,8,10
X	EP 0 937 442 A (CORDIS CORPORATION) 25. August 1999 (1999-08-25) Abbildung 10	1,2
	-/-	

☒ Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen☒ Siehe Anhang Patentfamilie

* Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :

A Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist

E älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist

L Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)

O Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht

P Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist

T Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist

X Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden

Y Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist

Z Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

17. August 2005

Absendedatum des internationalen Recherchenberichts

24/08/2005

Name und Postanschrift der internationalen Recherchenbehörde
Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2
NL - 2280 HV Rijswijk
Tel (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,
Fax (+31-70) 340-3016

Bevollmächtigter Bediensteter

Schönleben, J

C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	WO 99/65418 A (SULZER VASCUTEK LIMITED; ASHTON, TIMOTHY, RAWDEN; STEVENSON, DAVID, GR) 23. Dezember 1999 (1999-12-23) Abbildungen 7, 7a-7d -----	8, 9
P, A	WO 2004/026176 A (CAMPUS MEDIZIN UND TECHNIK GMBH; JUNG, JOHANNES) 1. April 2004 (2004-04-01) Seite 5, Zeile 1 - Zeile 30; Abbildung 2 -----	3-9

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Internationales Aktenzeichen

PCT/DE2004/002070

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO 0234163	A	02-05-2002	AU 1322402 A EP 1339354 A2 WO 0234163 A2	06-05-2002 03-09-2003 02-05-2002
DE 19540851	A1	07-05-1997	AT 169484 T DE 59600411 D1 DK 734698 T3 EP 0734698 A2 ES 2119527 T3 JP 3168531 B2 JP 9010318 A US 5876449 A	15-08-1998 17-09-1998 23-06-1999 02-10-1996 01-10-1998 21-05-2001 14-01-1997 02-03-1999
EP 0937442	A	25-08-1999	US 6017363 A AT 286371 T AU 723672 B2 AU 1743199 A CA 2262292 A1 DE 69923016 D1 EP 0937442 A2 JP 11285535 A US 2003009209 A1 US 2001004706 A1 US 6258116 B1 US 2004172126 A1 US 6746476 B1 US 2001056297 A1	25-01-2000 15-01-2005 31-08-2000 25-11-1999 24-08-1999 10-02-2005 25-08-1999 19-10-1999 09-01-2003 21-06-2001 10-07-2001 02-09-2004 08-06-2004 27-12-2001
WO 9965418	A	23-12-1999	AU 6511898 A WO 9965418 A1	05-01-2000 23-12-1999
WO 2004026176	A	01-04-2004	DE 10243136 A1 AU 2003277804 A1 WO 2004026176 A1 EP 1555959 A1	19-05-2004 08-04-2004 01-04-2004 27-07-2005

**This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning
Operations and is not part of the Official Record**

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

- ☐ BLACK BORDERS
- ☒ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- ☒ FADED TEXT OR DRAWING
- ☒ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
- ☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
- ☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
- ☒ GRAY SCALE DOCUMENTS
- ☒ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
- ☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
- ☐ OTHER: _____

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.